

Lovatyl, 300 mg/ml, roztwór do wstrzykiwań dla bydła i owiec

Auktoriserad

- Tilmicosin

Product identification

Läkemedlets namn:

Lovatyl, 300 mg/ml, roztwór do wstrzykiwań dla bydła i owiec

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Får

Nöt

Administreringsväg:

Subkutan användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Withdrawal period by route of administration:

Subkutan användning:

-

Får

- Milk. 18 dygn

W przypadku podawania leku owcom w okresie zasuszenia lub ciężarnym owcom (zgodnie punktem 4.7) powyżej) mleko nie powinno być spożywane przez ludzi przez 18 dni po wykoceniu.

- Meat and offal. 42 dygn

W przypadku podawania leku owcom w okresie zasuszenia lub ciężarnym owcom (zgodnie punktem 4.7) powyżej) mleko nie powinno być spożywane przez ludzi przez 18 dni po wykoceniu.

-

Nöt

- Meat and offal. 70 dygn

Jeżeli produkt stosowany jest u krów w okresie zasuszenia lub u ciężarnych jałówek (zgodnie z pkt. 4.7 Charakterystyki Produktu Leczniczego Weterynaryjnego), mleko można przeznaczyć do spożycia przez ludzi najwcześniej po 36 dniach od wycielenia.

- Milk. 36 dygn

Jeżeli produkt stosowany jest u krów w okresie zasuszenia lub u ciężarnych jałówek (zgodnie z pkt. 4.7 Charakterystyki Produktu Leczniczego Weterynaryjnego), mleko można przeznaczyć do spożycia przez ludzi najwcześniej po 36 dniach od wycielenia.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01FA91

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Polen

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [Polish](#)

Finns tillgänglig endast på [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Lovapharm Consulting B.V.

Marketing authorisation date:

25/08/2022

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Ansvarig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkännandenummer:

3205

Datum för ändring av godkännandestatus:

25/08/2022

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Documents

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000983040>